## ⑩日本国特許庁(JP)

# @ 公開特許公報(A) 平2-174859

(9) Int. Cl. 5
A 61 M 29/00

識別記号

庁内整理番号 6859-4C ❸公開 平成2年(1990)7月6日

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全12頁)

60発明の名称

伸張可能な管腔内移植片

②特 題 平1-257987

②出 願 平1(1989)10月4日

優先権主張

@発明者

リチヤード・エイ・シ

アメリカ合衆国アリゾナ州85253パラダイスパレイ・イー

ヤツツ

ストマベリツクロード 6342

の出 願 人 エクスパンダブル・グ

アメリカ合衆国テキサス州78257サンアントニオ・キャリ

ツジヒル 2

ップ

四代 理 人

弁理士 小田島 平吉

ラフツ・パートナーシ

明 細 書

」[発明の名称]

伸張可能な管腔内移植片

- 2 [特許請求の範囲]
  - 1. 複数の蔣肉管状部材、

ここで、該管状部材の各々は第1の端部、第2の端部及び該第1の端部と第2の端部との間に配置されている壁表面を有し、該要面は実質的に対変を有しており、は性変数のスロットは各管状部材の長されており、実質的に平行に配置されており、及び、

隣接管状部材間に配置されていて隣接管状部材 を柔軟に接続する単一のコネクタ部材、

ここで、該単一のコネクタ部材は管状部材の長手方向軸線に対して実質的に平行な関係にてそして各管状部材と同一平面に配置されており:

とを備えて成り;

各管状部材は、管腔を持った身体通路内への前 記管状部材の管腔内送り込みを可能とする第1の 直径を有し:

前記管状部材は、該管状部材の内側から半径方向外向きに伸張させる力を加えられるとき、伸張しそして変形した第2の直径を有し、該第2の直径は可変でありそして該管状部材に及ぼされる力の量に依存しており、それにより、該管状部材は身体通路の管腔を伸張させるように伸張及び変形することができる;

ことを特徴とする伸張可能な管腔内脈管移植片。

2. 複数の蔣肉管状部材、

ここで、 該管状部材の各々は第1の端部、第2の端部及び該第1の端部と第2の端部との間に配置されている壁表面を有し、 該壁表面は実質的に均一な厚さを有しておりをしており、は変面には複数のスロットは各管状部材の長されており、 該スロットは各管状部材の長う: 及び、

隣接管状部材間に配置されていて隣接管状部材 を柔軟に接続する単一のコネクタ部材、

ここで、該単一のコネクタ部材は管状部材の長手方向軸線に対して実質的に平行な関係にてそして各管状部材と同一平面に配置されており:

#### とを備えて成り;

各管状部材は、管腔を持った身体通路内への前 記管状部材の管腔内送り込みを可能とする第1の 直径を有し;

前記管状部材は、該管状部材の内側から半径方向外向きに伸張させる力を加えられるとき、伸張しそして変形した第2の直径を有し、該第2の直径は可変でありそして該管状部材に及ぼされる力の量に依存しており、それにより、該管状部材は身体通路の管腔を伸張させるように伸張及び変形することができる;

ことを特徴とする身体通路のための伸張可能なプロテーゼ。

### 3 [発明の詳細な説明]

密熱性材料から製造された螺旋状に巻かれたコイ ルパネ:及びジグザグパターンにステンレス鋼ワ イヤから形成された伸張性ステンレス鋼ステント (stents)が包含されていた。一般に、上記の構造 は共通した1つの重要な欠点を有している。身体 通路を通過するためには、これらの構造物はしぼ んだ(collapsed) 状態で所定の身体通路内の所望 の位置に送られなければならないので、各構造物 の最終の伸張した形状に対する有効な制御ができ なかった。例えば、特定のコイルバネ型移植片の 伸張は、コイルパネ構造物を製造するのに使用さ れた特定の材料のパネ定数及び弾性率によって予 め決定される。これらの同じファクターは、ステ ンレス鋼ワイヤからジグザグパターンに形成され たしぼんだステントの伸張量を予め決定する。加 熟すると伸張する感熟性材料から形成された管腔 内移植片又はプロテーゼの場合には、伸張量は管 腔内移植片の製造に使用された特定の合金の熟膨 張特性により同様に予め決定される。

故に、前記した型の管腔内移植片が身体通路内

本発明は身体通路(body passageway) 又は管(duct)内で使用するための伸張可能な管腔内移植片(expandable intraluminal graft) に関するものであり、更に特定的には疾患により狭くなった又は閉塞した血管を修復するために特に有用な伸張可能な管腔内脈管移植片(expandable vascular graft)移植片及び伸張可能な管腔内移植片を移植するための方法及び装置に関する。

管腔内脈管内移植(intraluminal endovascular grafting) は慣用の脈管手術に替わるものとして可能であることが実験により示されてきた。管腔内脈管内移植には管状プロテーゼ移植片の血管への脈管所入及びその所望の位置にカテーテルを介してそれを送り込むことが含まれる。慣用の脈管手術に対するこの方法の利点は、除去し、取り替え、又はパイパスを付ける必要をなくすることを含む。

従来管腔内駅管移植片として使用されてきた構 造物には、ステンレス鋼コイルバネ;伸張可能な

慣用の血管手術に替わる他の方法としては、カテーテルに取り付けられた血管形成術パルーンの使用による弾性脈管狭窄症(elastic vascular stenoses) 又は遮断障害(blockages) の経皮パルーン拡大(percutaneous balloon dilation) であっ

た。この方法においては、血管の壁成分に剪断力 をかけて血管の壁成分を崩壊させて(disrupt) 拡 大された内腔を得るために、血管形成術パルーン は狭窄血管又は身体通路内で膨らまされる。アテ ローム性動脈硬化症に関しては、身体通路のより 弾性の内側(medial)及び外膜(adventitial) 層は プレーク(plaque)の回りに伸びるが、比較的圧縮 不能なプレークは変化しないままである。この方 法は動脈又は身体通路の切り裂き(dissection)又 は裂け(splitting)及び引き裂き(tearing)を生じ、 動脈又は身体通路の脈管内膜(intima)又は内側表 面はき裂(fissuring)を生じる。この切り裂きは 下にある組織の「フラップ」(flap)を形成し、フ ラップは内陸を通る血流を減少させたり内腔を閉 塞することがある。典型的には、身体通路内の拡 張する(distending)管腔内圧力が、崩壊した陥又 はフラップを所定の位置に保持することができる。 パルーン拡大過程により生じた脈管内膜フラップ が伸張された脈管内膜に対して所定の位置に保持 されていないならば、脈管内膜フラップは内腔内

ということである。これは通常病変における高い フィブロコラーゲン含有率により起こり、そして 時には拡大されるべき区域の或る機械的特性に起 因する。故に、身体通路は最初はパルーン拡大法 により都合良く伸張させられうるけれども、身体 通路の以前に伸張させられた内腔の寸法を減少さ せる身体通路の跳ね返り(recoil)によりその後の 早期の再発狭窄症(restenosis)が起こることがあ る。例えば、入口(ostium)における腎臓動脈の狭 窄症は、前記拡大力が腎臓動脈自体にかかるより はむしろ大動脈壁にかかるため、パルーン拡大に よる治療がしにくいことが知られている。例えば 透析路フィステル(dialysis-access fistulas)に おいてみられるような、新生内膜線維症(neointi mal fibrosis)により引き起こされる脈管狭窄症 は、拡大するのが困難であり、そのため高い拡大 圧力及びより大きいパルーン直径を必要とするこ とが証明された。同様な困難が、移植動脈吻合狭 窄症(graft-artery anastomotic strictures) 及 び動脈内膜切除後の再発狭窄症(postendarterect に折れそして内腔をふさぐことがあり又は離れたり身体通路に入ったりすることすらある。 脈管内膜フラップが身体通路をふさぐ場合には、この問題を直すために直ちに手術が必要である。

弾性脈管狭窄症のパルーン拡大に関連した追加 の欠点は狭窄性病変(stenotic lesion) の弾性跳 ね返り(elastic recoil)のために多くが失敗する

omy recurrent stenoses) の血管形成物において 観察された。高安動脈炎(Takayasu arteritis)及 び神経線維腫症動脈狭窄症 (neurofibromatosis arterial stenoses)の経皮血管形成物は、不十分 な初期応答及びこれらの病変の線維症の性質(fib rotic nature)によると考えられる再発を示すこ とがある。

 に必要な曲がる能力を持たないものがあり、特に 比較的硬質で長手方向軸線に対する曲がりに抵抗 するプロテーゼ又は移植片はそうである。

従って、本発明の開発以前には、身体通路にお ける狭窄症の再発を防止し; 患者の心臓の左主冠 状動脈のような極めて重要な身体通路に使用する ことができ;身体通路壁の跳ね返りを防止し;そ して管腔内移植片が可変寸法に伸張させられて移 植片が所望の位置から離れるように移動するのを 防止することを可能としそして伸張させられた移 植片による身体通路の破壊及び/又は侵食を防止 することを可能とし;身体通路の細長い区域の組 臓が細長い移植片により支持されることを可能と し:そして脈管系における曲がり部及び膺曲部を 乗り越えるのに必要な柔軟性を与える、身体通路 の管腔を伸張させるための伸張可能な管腔内脈管 移植片はなかった。故に、当業界では、身体通路 における狭窄症の再発を防止し;心臓の左主冠状 動脈のような極めて重要な身体通路に使用するこ とができると考えられ、身体通路の跳ね返りを防

隣接管状部材間に配置されていて隣接管状部材 を柔軟に接続する単一のコネクタ部材、

> ここで、該単一のコネクタ部材は、管状部材の長手方向軸線に対して実質的に平行な関係にてそして各管状部材と同一平面に 配置されており;

## とを備えて成り;

各管状部材は、管腔を持った身体通路内への前記管状部材の管腔内送り込みを可能とする第1の 直径を有し;

前記管状部材は、該管状部材の内側から半径方向外向きに伸張させる力を加えられたとき伸張しそして変形した第2の直径を有し、該第2の直径は可変でありそして該管状部材に及ぼされる力の量に依存しており、それにより、該管状部材は身体通路の管腔を伸張させるように伸張及び変形することができる。

本発明の更なる特徴は、単一のコネクタ部材は 薄い壁の細長い棒状部材とすることができそして 隣接する管状部材と同一平面とすることができる 止し、身体通路内で可変寸法に伸張させられて移植片が所望の位置から離れるように移動するのを防止しそして伸張させられた移植片による身体通路の破壊及び/又は侵食を防止することができまり支持されることを可能とし、そして脈管系における曲がり部及び湾曲部を乗り越えるのに必要な柔軟性を与える、伸張可能な管腔内脈管移植片が探し求められてきた。

本発明に従えば、前記の利点は本発明の伸張可能な管腔内脈管移植片により達成された。本発明は、複数の薄肉管状部材、

ここで、該管状部材の各々は第1の端部、第2の端部及び該第1の端部と第2の端部との間に配置されている整要面を有し、該登表面は実質的に均一な厚さを有しており、では変要面には複数のスタートが形成されており、該スロットは各管状部材の長手方向軸線に実質的に平行に配置されており;及び、

ということである。本発明の付加的な特徴は、第1のコネクタ部材を、第1の管状部材の第2の端部と第2の管状部材の第1の端部との間に配置することができ、第2のコネクタ部材を、第2の管状部材の第1の端部との間に配置することができ、第1及び第2のコネクタ部材は、管状部材の長手方向軸線に対して互いに角度的にずれていることにある。

 必要な柔軟性を与える;という利点を有している。本発明を好ましい態様について説明するが、本発明をその態様に限定することを意図するものではないことを理解されたい。反対に、本発明は、特許請求の範囲に示された本発明の精神及び範囲内に包含されるすべての替りの態様、修正及び均等手段を包含することを意図する。

可能な管腔内脈管移植片又はブロテーゼ70は、 第1及び第2の端部72、73と飲第1及 数第1日 の端部72、73との間に配置された壁装 1 日 を有する管状部材71は、後に詳細に対象に をれている。管状部材71は、後に詳細に対象の内腔81を有する身体通路80内のの が部材71の管腔内ののがあると、内腔81を対象ののののでは、はいるのでは、のののではは、のののでは、 の直を、後に詳細に対象のののでは、半日の内の すると、後に詳細に対象するように向から、がでは、 の方のと、後に詳細に対象を可能して、一般の外の の方のと、後に詳細に対象するように向から、から の方のと、後に詳細に対象での内でであり、を では、は、は、ないででありまに依存する。

管状部材71は人間の身体及び脈管移植片又は プロテーゼが接触し得る体液(図示されていない) と適合性のある任意の適当な材料であってもよい。 管状部材71は、管状部材71が第1A図に示さ れた形状から第1B図に示された形状に伸張し且 つ変形することを許容すると共に、更に管状部材 luminalu recanalization)により開かれているが、 内部支持体の不存在下ではつぶれそうな関連され た動脈内の支持移植片配置;(2)手術不能のガ ンにより閉塞された縦隔静脈(mediastinal vein) 及び他の静脈を涌るカテーテル通路に従う同様な 使用: (3) 門脈高圧症(portal hypertension) に罹患している患者の門脈と肝臓静脈間のカテー テルで作られた肝内の連通を生じさせるカテーテ ルの強化; (4)食道、腸、尿管、尿道の狭窄化 の支格移植片配置(supportive graft placement) ;及び(5)再開された又は以前に閉塞された胆 管の支持移植片の強化;のような目的にも使用す ることができる。従って、用語「プロテーゼ」の 使用は種々の形式の身体通路内の前述の使用法を 包含し、そして用語「管腔内脈管移植片」の使用 は身体通路の内腔を伸張させるための使用を包含 する。更にこの点について、用語「身体通路」は 前記したような人体内の任意の管及び人間の脈管 系内の任意の静脈、動脈又は血管を包含する。

更に第1A図及び第1B図を参照すると、伸張

7 1 が第 1 B図に示された拡大された直径 d を 有するその伸張され且つ変形した形状を保持し、 半径方向の圧し渡しに抵抗することを許容するの に必要な強度及び及び弾性特性を有する材料から 作られなければならない。 管状部材を製造するの に適当な材料には、銀、 タンタル、 ステンレス鋼、金、チタン又は前記した必要な特性を有する任意のプラスチック材料が包含される。

好ましくは、管状部材71は最初は均一な肉厚を有する薄肉のステンレス鋼の管であり、多数で大部材71の整表面74に形成されている。第1A図に示されるように、管状状部材71の最手方向の軸線にあり、スロット82は好適には接続部材77によってで、スロット82は好適には接続部材77はよって、隣接するスロット82から均一に且つ同方の第1A図に示されるように、スロット82の幅に等しいます。

部材 7 1 の長手方向の軸線に沿って隣接するスロットと均一な間隔を保っており、この間隔は接続部材 7 7 の幅と等しいことが好ましい。このようにスロット 8 2 の形成は、第1 A 図に示すように、少なくとも一つの細長い部材 7 5 が、隣接するスロット 8 2 の間に形成され、細長い部材 7 5 は管状部材 7 1 の第1及び第2の端部、72、73の間に延びる結果をもたらす。

更に第1A図を参照すると、各スロットはスロットはスロット82の第1及び第2の端部に配置されている接続部材77と共に第1及び第2の端部を有することになる。好適には、各スロット82の第1及び第2の端部は、管状部材71の長手方向軸線に沿った隣接で配置されている。従って開に配置されている。従っての長手方向軸線に沿って開に配置されているを続いまする。でのよりなび第2の端部の中間に配置されることになる。従って、好適にはスロット82は隣接

しめられることを可能とするものである。更に、 管状部材71の第1B図に示された形状への伸張 が管状部材71の長さ方向に沿って均一であるの は、前述のようにスロット82の間の間隔が均一 であるばかりでなく、壁裏面74、又は接続部材 77、細長い部材75、及び部材78、79の厚 さが同じ均一な厚さであるからである。第2図に 例示されるように、 細長い部材 7 5 の厚さが均一 であることが示され、及び細長い部材75、接続 部材77及び部材78、79の好適な断面形状が 例示されており、その形状は長方形である。勿論 当業者には前記の移植片、又はプロテーゼ70の 部品の断面形状は、正方形、長方形又は他の断面 形状であってもよいことが理解されるべきである。 後で詳細に記載されるように、人体通路80と接 触する移植片又はプロテーゼ70(第4図)の外 個表面74は比較的平滑でなければならない。

第1日図を参照すると、移植片又はプロテーゼ 70が伸張し第1日図に示されるような形状に変 形した後、第1日図に示すように、管状部材71 移植片又はプロテーゼの前記の構造は、移植片 又はプロテーゼ70が、後に詳細に記載されるように、管状部材71の内部から適当な力を加える ことにより、制御された方式で、均一に及び外向 きに、第1B図に示されたような形状に、伸張せ

が第2の伸張した直径 d を有する時、スロット82は事実上六角形の形状を呈するであろう。かような六角形の形状は、スロット82が最初に日本実上長方形の形状を有し、管状都有する。時に日本の直径 d を有するものである。スロット82の幅を及り、である形状(図示せず)を呈することに留意すべきである。

管状部材 7 1 は第 1 A 図に示された形状から仲 張されて第 1 B 図に示された形状に達するばかり でなく、管状部材 7 1 は更に "変形" してその形 状に達する。 "変形"という用語は、管状部材 7 1 を製造するために使用された材料が、管状部材 7 1 を製造するために使用された材料の弾性限 7 りも大きい力に暴露されることを意味する。 でも大きい力に暴露されることを意味する。 でも大きい力に暴露されることを意味する。 れたり 細長い部材 7 5 のセグメントが接続部材

77の周りにピポット回転(pivot) し、それらが ビポット回転する際に、管状部材71が第1直径 d から第1B図の伸張した直径 d 'まで増大する ことにより周辺方向に移動するのに充分な力であ る。後で詳細に記載されるように、管状部材71 を伸張するために加えられる力は、管状部材71 を伸張させるだけでなく、前記の方式で細長い部 材75をも変形させ、それにより接続部材77の 蟷部の周りにビボット回転する細長い部材75の 一部が「スプリングパック(spring back)」せず、 第1A図に示されたような形状を呈することがな く、第1B図に図示した形状を保持するのに充分 でなければならない。移植片又はブロテーゼ70 が一旦伸張し、第1B図に示されたような形状に 変形すると、移植片又はプロテーゼ70は、後で 詳細に記載されるように、身体通路が潰れること を防止するのに役立つ。管状部材71が第1A図 に示された第1の直径dを有する時、又は管状部 材71が伸張して第1B図に示す第2の伸張した 直径a,に変形した後、管状部材7lは外向きの

きる。取り付け及び保持手段85は、カテーテル 83の伸張可能な膨張可能な部分84に隣接して カテーテル83上に配置された保持器リング部材 86を具備し:そして保持器リング部材86は伸 張可能な管腔内脈管移植片又はプロテーゼ70の 各端部72、73に隣接して配置されている。第 3 図に示すように、保持器リング部材はカテーテ ル83と一体的に形成され、後で詳細に説明する ように、移植片又はブロテーゼ70が身体通路7 0の内腔81に挿入される時それを保護又は保持 するために、カテーテル83の先導チップ87に 隣接した保持器リング部材 8 6 は、カテーテルチッ プ87から遠ざかる方向に登り勾配をもっている ことが好ましい。第3図に示すように、喪りの保 特器リング部材86は、身体通路80からのカテ ーテル83の容易な除去を確実にするために、カ テーテル83のチップ87から遠ざかる方向に下 り勾配を持っている。伸張可能な管腔内移植片又 はプロテーゼ70が前記したようにカテーテル8 3上に配置された後、移植片又はプロテーゼ70

半径方向の力を及ぼす傾向のある、「はね様(spring-like)」又は「自己伸張性部材(self-expanding member)」ではないので、管状部材71は何等外向きの半径方向の力を及ぼすことがない。

第3及び4図を参照すると、本発明の装置が極 めて詳細に記載されている。この場合も、本発明 の装置は静脈、動脈又は人間の脈管系内の血管の ような身体通路の内腔を伸張させるためのみなら ず、前記した方法を行って前記したような他の身 体通路又は管を管腔内で強化する(intraluminal) y reinforce)のにも有用であることが理解される べきである。更に第3及び4図に関して、第1A 図及び1B図に関連して前記した形式の伸張可能 な管腔内脈管移植片又はプロテーゼ70は、カテ ーテル83上に配置又は取り付けられる。カテー テル83はそれに関連した伸張可能で膨張可能な 部分84を有している。カテーテル83は、伸張 可能な管腔内脈管移植片又はプロテーゼ.70をカ テーテルの伸張可能で膨張可能な部分84に取り 付け及び保持するための手段85を含むことがで

及びカテーテル 8 3 は、慣用の方法で身体通路 8 0 のカテーテル挿入(catheterization) により身 体通路 8 0 内に挿入される。

慣用の方法においては、カテーテル83及び移 植片又はプロテーゼ70は身体通路内の所望の位 置に送り込まれ、そこで管腔内移植片70を経由 して身体通路80の内腔81を伸張させることが 望まれ、又はそこでプロテーゼ70を移植するこ とが望まれる。カテーテル83及び移植片又はブ ロテーゼ70が身体通路内の所望の位置に送り込 まれることを確実にするために、X級透視検査 (Fluoroscopy) 及び/又は他の慣用の方法を利用 することができる。次いでプロテーゼ又は移植片 70は、カテーテル83の伸張可能な膨張可能な 部分84を制御下に伸張させられ、変形せしめら れ、それによりプロテーゼ又は移植片70は、第 4.図に示すように、身体通路80と接触するよう に伸張され、半径方向外向きに変形させられる。 この点について、カテーテル83の伸張可能な膨 張可能な部分は慣用の血管形成術バルーン 8 8 で あることができる。プロテーゼ又は移植片70の所望の伸張が終了した後、血管形成術パルーン88はしぼまされ又は収縮させられ、そしてカテーテル83は慣用の方法で身体通路80から云されたように移植片及びプロテーゼ70が配置されているカテーテル83は、最初慣用のテフロの額89又はその他の適切な材料から作られた朝89に包まれていてもよく、額89はプロテーゼ又は移植片70の伸張の前にプロテーゼ又は移植片70から引っ張り離される。

なお第3図及び4図をお照すれば、プロテーゼ 又は移植片70の管状部材71は、前記したよう に身体通路80内に挿入されるのを可能とするた めに、最初は第1A図に関連して記載されたよう な第1の所定のしぼまされた直径 dを有すること に留意すべきである。前記した目的でプロテーゼ 70を身体通路80内に移植することが必要 合は、プロテーゼ70は制御可能な方法で伸張さ れ目つ第2の直径 d ・に変形され、そして第2の

**片70の制御された伸張及び変形を可能とし、そ** れにより脈管移植片70は身体通路80がしほん だり、先に伸張させられた内腔81の寸法が減少 したりするのを防止する。この場合も、第4図に 示されたような、管腔内脈管移植片70の第2の 伸張させられた直径 d'は可変であり、そして身 体通路80の所望の伸張させられた内径により決 定される。かくして、伸張可能な管腔内移植片 7 0は、血管形成術バルーン88が収縮しても身体 通路 8 0 内の所望の位置から離れるように移動せ ず、管腔内移植片70の伸張は、前記のように身 体通路80の破断を引き起こさず、又何等の侵食 をも起こさないようである。更に内膜フラップ又 は裂隣(fissure) が身体通路80内で移植片70 の位置に形成されているならば、移植片70はこ のような内膜フラップが身体通路80へと内方に 折り込まれ得ないこと、及びゆるく引き裂けたり 身体通路80を通って流れたりしなことを確実に する。左主冠状動脈のような重要な身体通路の部 分の内腔を伸張させるために前記した方法で移植 直径は、は可変であり、そして第4図に示されるように身体通路80の内径により、及びカテーでル83の膨張可能な部分84の伸張の量によ変形はがか決定される。従って伸張されルーン888がでかったが通路80内の所望の位置かららりからかが、プロテーゼ70の伸張とさないであるう。更に、プロテーゼ又は移植片70が「はなかる。更には身体通路80の半径方向の没れにはカーゼは身体通路80の半径方向の光であるのに必要なかりは、プロテーゼは身体通路80の半径方向の光でが、プロテーゼは身体通路80の半径方向の光でが、プロテーゼは身体通路80の半径方向の光である。こうして動脈又は身体通路の内部表面に対したない。こうして動脈又は身体通路の内部表面に対したの段食(erosion)が防止される。

狭窄症の区域を有する身体通路 8 0 の内腔 8 1 を伸張するのに伸張可能な管腔内移植片 7 0 を使用することが必要な場合には、血管形成術 パルーン 8 8 による管腔内脈管移植片の伸張は狭窄症区域の制御された拡張を可能とし、同時に脈管移植

片70を使用する状況においては、内膜フラップは心臓の左主冠状動脈を閉塞することはできず、 そして患者の死を引き起こすことはないと信じられる。

移植片70を伸張させるために血管形成術バル - ン88を一回しか膨らます必要はないので、ト ランスルミナル血管形成術(transluminal angiop lasty)期間中内皮の表皮剥落(endothelial denud ation)の程度がパルーンの膨らまし時間に比例す る限りは、より多くの量の内皮、又は内膜の内側 層、又は身体通路の内側表面が保存されると信じ られる。更に、理論上は、移植片70の伸張させ られた形状においては、可能性として内皮の80 %が移植片の開口又は伸張されたスロット82を 通して露出されるので、保存される内皮(preserv ed endothelium) の量は大きい箸である。更に、 移植片70の伸張されたスロット82内の内皮の 損なわれていないパッチが実験的研究により示さ れたように、迅速な多中心内皮化パターン(multi centric endothelialization pattern) をもたら

し得ると借じられる。

更に第5図及び6図を参照すると、第1A図及 び!B図に関連して先に記載したプロテーゼ又は 移植片70が示されており、そして移植片又はプ ロテーゼ70の管状部材71は管状の形状の部材 71の健康面74上に生物学的に不活性な又は生 物学的に適合性のある被覆90が配置されている。 適当な生物学的に不活性な被覆の例は、多孔性ポ リウレタン、テフロン®又は他の慣用的な生物学 的に不活性なブラスチック材料である。被覆90 は、プロテーゼ又は移植片70の所望の伸張及び 変形を妨害しないように薄く且つ高度に弾性的で なければならない。被覆90は更に管状部材71 を身体通路80に固着させるための手段91(第 6図)を具備していてもよい。固着手段91は被 覆りり上に形成された多数の外側半径方向に延び ている突起92から成っていてもよい。第6図に 示すように、外側半径方向に延びている突起92 は多数のリッジ(ridge)93、又は他の形式の外 個半径方向に延びている突起を包含することがで

とデザイン、構成及び操作が同じである要素については第7回及び第8回全体にわたり同じ参照番号を使用し、第1A回乃至第6回に関連して前記した要素とデザイン、構成及び操作が類似している要素については、低字のついた参照番号を使用する。

第7図及び第8図を参照すると、第1A図の移植片又はプロテーゼ70よりも長いプロテーゼ又は移植片70′が必要とされる場合に、曲がった身体通路80内に移植するため又は身体通路80の細長い区域に使用するための、伸張可能な管腔内脈管移植片又はプロテーゼ70′が示されている。第1A図乃至第6図に関連して前記した要素

材 1 0 0 が細長い部材 7 5 の同じ均一な厚さを有するという点で同じであり、そして隣接する管状部 材 7 1 と同一平面にある薄い壁の細長い棒状部 け 0 1 を形成する。勿論、それに替わるもがでして、コネクタ部材 1 0 0 の厚さは細長い部材 7 5 の厚さよりも薄くすることができるしたはは、5 で 変 者には容易に明らかであろう。しかしなが 5 で 3 で 3 で 4 により形成された同じ面内にあることが好ましい。

更に第7図及び第8図を参照すると、移植片又はプロテーゼ70′は、コネクタ部材100により柔軟に接続されている3つの移植片又はプロテーゼ70を含むものとして例示されているけれども、2つといったような少数の移植片70を接続して移植片又はプロテーゼ70′を形成することに図意されるべきである。更に応じて多くの移植片70をコネクタ部材100により柔軟に接続して、移植片又はプロテーゼ

70、を形成することができる。好ましくは、各 移植片又はプロテーゼ70の長さは、近似的に2 つのスロット82の長さである;しかしながら、 各移植片70の長さを2つ又はそれ以上のスロッ ト82の長さと概ね等しくすることもできる。 3 つ又はそれ以上の移植片70がコネクタ部材10 0 によつて柔軟に連結される場合、第1のコネク 夕部材 1 0 0 は第 1 の管状部材 7 0 A の第 2 の端 部73と第2の管状部材70Bの第1の端部72 との間に配置されることが好ましい。第2のコネ クタ部村100は次に第2の管状部材70Bの第 2の端部73と第3の管状部材70Cの第1の端 部72との間に配置される。第7図及び第8図に 示すように、相互に連結された移植片又はプロテ ーゼ70の間で必要な柔軟性を可能にするために、 管状部材70の長手方向の軸線に対して第1及び 第2のコネクタ部材100を互いに角度的にずら すことができる。

移植片又はプロテーゼ 7 0 ° の送り込み及び仲 張は、第 1 A 図、第 1 B 図、及び第 3 図乃至第 4

曲部又は曲がり部を乗り越えることができる。コネクタ部材100は、移植片又はブロテーゼ70 の長手方向軸線の回りのいかなる方向においても隣接管状部材71の曲がり又は関節状になることに留意すべきである。移植片又はブロテーゼ70、が伸長しそして変形した形状態にあるとき、移植片又はブロテーゼ70、の管状部材71は第1B図に示す形状を呈するであろう。

当業者には自明の修正及び均等物は明らかであるので、本発明はこれまでに説明しそして示された構造の詳細、材料又は態様に厳密に限定されるものではないことが理解されるべきである。 従って、本発明は特許請求の範囲に記載の範囲により限定されるべきである。

本発明の主なる特徴及び態様は以下のとおりである。

## 1. 複数の薄肉管状部材、

ここで、 該管状部材の各々は第1の端部、 第2の端部及び該第1の端部と第2の端部 図について前記したのと同じである。カテーテル83の伸張可能で彫み可能な部分84は、当中学生である。カテーテルカウンの長さと合致するような寸法とされるであろう。伸張可能で膨張可能な部分84の長ってもある。 移植片又はブロテーセフの、の送り方法及びその後の制御可能な伸張及び変形は、前述と同じである。

第8図を参照すると、プロテーゼ70′は、身体通路80内の所望の位置に送られつつあり、あるいは移植片又はプロテーゼ70′はカテーテル83上に配置されておりそして動脈のを通過していまうな身体通路80のおおけてもしている。 はまりなりをできたいでははです。 はなりないではないが、とは片はです。 では、というのというがは移植が100を配置した。 でで、移植片又はプロテーゼ70′は、移植片 でで、ないてきて、りたいできて、身体通路80内に見出だされる病

> との間に配置されている壁裏面を有し、該 壁裏面は実質的に均一な厚さを有しており そして該壁裏面には複数のスロットが形成 されており、該スロットは各管状部材の長 手方向軸線に実質的に平行に配置されており、及び、

隣接管状部材間に配置されていて隣接管状部材 を柔軟に接続する単一のコネクタ部材、

> ここで、該単一のコネクタ部材は管状部 材の長手方向軸線に対して実質的に平行な 関係にてそして各管状部材と同一平面に配 置されており:

## とを備えて成り;

各管状部材は、管腔を持った身体通路内への前 記管状部材の管腔内送り込みを可能とする第1の 直径を有し:

前記管状部材は、該管状部材の内側から半径方向外向きに伸張させる力を加えられるとき、伸張しそして変形した第2の直径を有し、該第2の直径は可変でありそして該管状部材に及ぼされる力

の量に依存しており、それにより、 該管状部材は 身体通路の管腔を伸張させるように伸張及び変形 することができる:

ことを特徴とする伸張可能な管腔内脈管移植片。

- 2. 前記単一のコネクタ部材は、隣接管状部材と同一平面の確肉の細長い様状部材である上記! に記載の伸張可能な管腔内移植片。
- 3. 第1のコネクタ部材が、第1の管状部材の 第2の端部と第2の管状部材の第1の端部との間 に配置され、第2のコネクタ部材が第2の管状部 材の第2の端部と第3の管状部材の第1の端部と の間に配置され、第1及び第2のコネクタ部材は、 管状部材の長手方向軸線に対して互いに角度的に ずれている上記1に記載の伸張可能な管腔内移植 片。

#### 4. 複数の蔣内管状部材、

ここで、該管状部材の各々は第1の端部、 第2の端部及び該第1の端部と第2の端部 との間に配置されている整要面を有し、該 整表面は実質的に均一な厚さを有しており

することができる:

ことを特徴とする身体通路のための伸張可能なプロテーゼ。

- 5. 前記単一のコネクタ部材は、隣接管状部材と同一平面の薄肉の細長い棒状部材である上記 4 に記載の伸張可能なプロテーゼ。
- 6. 第1のコネクタ部材が、第1の管状部材の 第2の端部と第2の管状部材の第1の端部との間 に配置され、第2のコネクタ部材が第2の管状部 材の第2の端部と第3の管状部材の第1の端部と の間に配置され、第1及び第2のコネクタ部材は、 管状部材の長手方向軸線に対して互いに角度的に ずれている上記4に記載の伸張可能なプロテーゼ。 4 {図面の簡単な説明}

第1A図は、身体通路内に管腔内脈管移植片又はプロテーゼを送り込むことを可能とする第1の直径を有する、身体通路のための伸張可能な管腔内脈管移植片又はプロテーゼの斜視図である。

第1B図は、身体通路内に配置されているとき に伸張した形状にある、第1A図の移植片又はブ そして該盤表面には複数のスロットが形成されており、該スロットは各質状部村の長手方向軸線に実質的に平行に配置されており:及び、

隣接管状部材間に配置されていて隣接管状部材 を柔軟に接続する単一のコネクタ部材、

ここで、該単一のコネクタ部材は管状部材の長手方向軸線に対して実質的に平行な関係にてそして各管状部材と同一平面に配置されており;

#### とを備えて成り;

各管状部材は、管腔を持った身体通路内への前記管状部材の管腔内送り込みを可能とする第1の直径を有し;

前記管状部材は、該管状部材の内側から半径方向外向きに伸張させる力を加えられるとき、伸張しそして変形した第2の直径を有し、該第2の直径は可変でありそして該管状部材に及ぼされる力の量に依存しており、それにより、該管状部材は身体通路の管阵を伸張させるように伸張及び変形

ロテーゼの斜視図である。

第2図は、第1B図の線2-2に沿って取った プロテーゼの断面図である。

第3図は、第1A図に示された形状にあるプロテーゼ又は管腔内脈管移植片を例示している、身体通路を管腔内で補強するため、又は身体通路の管腔を伸張させるための装置の断面図である。

第4図は、第1B図に示された形状にある管腔 内脈管移植片又はプロテーゼにより、身体通路を 管腔内で補強するため、又は身体通路の管腔を伸 強させるための装置の断面図である。

第5回及び第6回は、前記移植片又はプロテーゼがコーティングを有している、身体通路のためのプロテーゼの斜視図である。

第7図は、本発明に従う移植片又はプロテーゼ の他の競技の斜視図である。

第8図は、移植片が曲げられているか又は関節 状になつている、第7図の移植片の斜視図である。

図において、70…身体通路のための伸張可能な管腔内脈管移植片又は伸張可能なプロテーゼ、

7 1 … 管状部材、 7 2 … 第 1 の 嫡部、 7 3 … 第 2 の 嫡部、 7 4 … 壁表面、 7 5 … 細長い部材、 7 7 … 接続部材、 8 0 … 身体通路、 8 1 … 管腔、 8 2 … スロット、 8 3 … カテーテル、 8 4 … カテーテル 8 3 の 伸張可能で 説可能な部分、 8 5 … 取り付け及び保持するための手段、 8 6 … 保持リング部材、 8 7 … カテーテルチップ、 8 8 … 慣用の 血管形成術パルーン、 1 0 0 … コネクタ部材、 1 0 4 … 適曲部又は曲がり部、 である。

特許出願人 エクスパンダブル・グラフツ・パートナーシップ 中間 大 弁理士 小田島 平 古













